⑩日本国特許庁(JP)

4)特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-59339

60Int. Cl.2 A 61 K 7/18 識別記号 69日本分類 31 D 0

庁内整理番号

砂公開 昭和54年(1979)5月12日

6755--4 C

発明の数 2 帶查請求 未請求

(全 21頁)

砂口腔用組成物

如特

昭52-126102

22出

昭52(1977)10月20日

份発 明 者

落合良仁

藤沢市藤沢545

同

中島省志

神奈川県中郡二宮町山西457

ライオン歯磨寮

72. 発 明 者 林みどり

神奈川県足柄上郡山北町岸1985

加出 ライオン歯磨株式会社

東京都墨田区本所1丁目3番7

导

人 弁理士 小島隆司 分代 理

発明の名称

口腔用組成物

- 特許請求の範囲
 - 1. 第1 銀塩と水器性フッ化物とが水に溶解さ れた状態でかつ溶存した第1錫イオン1 モル に対して溶存したフツ素イオンが 3.2~ 7 モ ルの割合で含有されてなることを特徴とする 口腔用組成物。
 - 2. 第 1 鯣塩としてフッ化第 1 鯣を全体の 0.1 ~4重量を配合した特許請求の範囲第1項記 数の口腔用組成物。
 - 3. 水溶性フツ化物としてフツ化ナトリウム、 フッ化カリウム、フッ化アンモニウム、モノ フルオロリン酸ナトリウム、モノフルオロリ ン酸カリウムからなる群より選ばれる1種叉 は2種以上のフッ化物を使用した特許請求の 範囲第1項又は第2項記載の口腔用組成物。
 - 4. 第1錫塩と水溶性フッ化物とが水に溶解さ れた状態でかつ溶存した第1鍋イオン1モル

に対して密存したフッ素イオンが 3·2 ~ 7 モ ルの割合で含有されていると共に、口腔内適 用可能な酸性物質が配合されてなることを特 徴とする口腔用組成物。

- 5. 戸が2~4の範囲にある特許請求の範囲第 4 項記数の口腔用組成物。
- 6. 第1錫塩としてフツ化第1錫を全体の 0.1 ~ 6 重量 5 配合した特許請求の範囲第 4 項又 は第5項記載の口腔用組成物。
- 7. 水溶性フッ化物としてフッ化ナトリウム、 フツ化カリウム、フッ化アンモニウム、モノ フルオロリン酸ナトリウム、モノフルオロリ ン酸カリウムからなる群より選ばれる1種又 は2種以上のフッ化物を使用した特許請求の 範囲第4項、第5項又は第6項記載の口腔用 組成物。
- 口腔内運用可能な酸性物質としてモノカル ポン酸、ジカルポン酸、トリカルポン酸、及 び鉱酸から週ばれる1種もしくは2種以上を 使用した特許請求の範囲額4項乃至第7項い

ずれか配敬の口腔用組成物。

- 9. 口腔内適用可能な酸性物質としてモノカルポン酸を第1錫イオン1モルに対して 0.8 × 0.5×モル(但し、×は口腔用組成物中の第1 錫イオンの重量が低)以上かつ 2 7 × 0.6×モル以下の割合で配合した特許請求の範囲第4項乃至第7項いずれか記載の口腔用組成物。
 10. モノカルボン酸がL-アスコルピン酸及び/又は乳酸である特許請求の範囲第9項記載の口腔用組成物。
- 11. 口腔内適用可能な酸性物質としてジカルポン酸、トリカルポン酸もしくは鉱酸を第1鍋イオン1モルに対して 0.2 × 0.6×モル(但し、x は口腔用組成物中の第1 鍋イオンの重量を値)以上かつ 5 × 0.6× モル以下の割合で配合した特許 請求の範囲第4項乃至第7項いずれか記載の口腔用組成物。
- 12. シカルボン酸がマロン酸及び/又潤石酸であり、トリカルボン酸がクエン酸であり、鉱酸が塩酸及び/又はピロリン酸である特許請求

3

ることが報告されている。

しかるに、フッ化舗1錫等の第1錫イオンを含むフン案化合物は化学的に不安定であり、例えばフッ化第1錫水溶液は保存安定性、熱的安定性がきわめて悪く、容易に不容性の白濁物(酸化錫、水酸化錫等のアモルフアス物質)が生じて、歯のエナメル質とは反応しないものになつてしまり問題がある。

このために、第1個イオンを含むに配合に、第1個イオンを含まに配合した。 BDTA やピロリンとはでいる。 BDTA やピロリンとはない。 BDTA やピロリンとはない。 BDTA やピロリンとはない。 BDTA やピロリンとはない。 A をおりない。 BDTA やピロリンとはない。 A をおりない。 A をはいる A

の範囲第11項記載の口腔用組成物。

3. 発明の詳細な脱明

本発明は第1個塩と可溶性フッ化物とを含み、 う飲予防効果のきわめて高いかつ保存安定性に促 れた口腔用組成物(局所塗布剤(溶液形態、ペースト)、キャビテイシール剤、超音波処盤剤、洗 口剤、プロフイラクシスペースト、歯磨、デンタ ルフロス、知覚過敏症鈍麻剤)に関する。

従来より、フッ素化合物がり飲予防に優れた効果をもつことは広く認識されているとこでであった。 とは広 外 が配合等、 組 々 の 形 で に の 場合 フッ 来 化 合物 と し で で 形 の 場合 フッ 来 化 合物 と し で で の 場合 フッ 来 化 合物 と し で で の 場 イ オ リ ウ ム な で で の の と と の の か ら 、 の の か ら 、 の の か ら 、 の の か ら 、 の の か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い か ら い の の か ら い か ら い か ら い か ら い れ 面 で と し な 本 本 か 質 の 一 の が 形 成 さ れ と に と 反 応 し 、 難 溶 性 の 被 質 (Sn, F, PO,) が 形 成 さ れ と に し 、 難 溶 性 の 被 質 (Sn, F, PO,) が 形 成 さ れ

4

このフリーな錫イオンのもつり蝕予防効果が殆ん ど期待できない問題が生じる。

更に、上述した第1鎾イオンを含むフッ化物の 欠点を除去するものとして、フッ衆イオン1モル に対して第1錫イオンを1モル以上の割合におい て配合すると共に、アルドニック酸を加え、第1 **錫を水溶性の第1錫アルドオートの形の鉛塩とし** た口腔用組成物を使用したり(米国特許第3105798 号)、フツ化ナトリウム1モルとフツ化第1錫2 モルとの反応によるペンタフルオロスタナイト (Na Sn • F •) の 結晶 を 使用 した り (米国 特 許 第 3490866号) する方法が提案されているが、と れらの方法によるり蝕予防効果は必ずしも高いも のではなく、また、メタンジホスホン酸又はエタ ンー1-ヒドロキシー1,1-ジホスホン酸のジ筋 1個塩を使用する方法も提案されている(特公昭 46-10436号)が、この方法はこれらホスホ ン酸第1鰛塩の製造が面倒な上、高価なものとな り、経済的ではない等の問題がある。

しかも、これら従来の第1個イオンとフッ素と

特別 昭54-59339(8)

7

関に、本発明は第1錫塩と水溶性フッ化物とが水に溶解された状態でかつ溶存した第1錫イオン1モルに対し溶存したフッ素イオンが3.2~7モルの割合で含有されていると共に、口腔内適用可能な酸性物質を配合してなることを特徴とする口腔用組成物を提供するものである。

以下、本発明につき詳しく説明する。

本発明において使用される第1銀塩化第1のとしてフッ化第1銀塩化第1のとしてフッ化第1銀が用めい、通常はフッ化第1銀が用の配合量は、口腔用組成物の使用の放送であるため、このでは、ことが過ぎましたが、かかり、は第1銀が全体のの約0.0~1分とが過ぎました。例えば、フッ化物と対応に対応が発生である。のの約0.0~1分とでは、カッとは第1銀が全体のの約0.0~1分とでは、フッ化物とでは、フッ化物とでは、フッ化物とでは、フッ化物とでは、フッ化物の0.1~4分と、カッとのののでは、フッ化が生じるためののでは、カッとののでは、カッとののでは、カッとのでは、のでは、カッとのでは、カッ

即ち、本発明は第1錫塩と水溶性フッ化物とが水に溶解された状態でかつ溶存した第1錫イオン1モルに対し溶存したフッ素イオンが3.2~7モルの割合で含有されてなることを特徴とする口腔用組成物を提供するものである。

8

れ以上配合することは好ましくない)、フッ化第 1 湖と水溶性フッ化物及び後述する口腔内適用可能な酸とを配合する場合には全体の 0.1 ~ 6 まで あることが好ましい。なお、歯磨ではトータルフッ素量として 1000 ppm 以下になるようすること が好ましい。

点、及び水溶性が良好であり、かつ水に溶解した ときに中性で加水分解がなく安定であることから

好ましい。

そして、本発明においては、前記郎1鍋塩と水 溶性フッ化物とを第1錫イオン1モルに対してフ ツ素イォンが 3・2 ~ 7 モルの割合で、かつ口腔用 組成物中にこれら第1鍋塩とフッ化物とが水に密 解された状態において含有されるように配合する ことが必要であり、第1個イオンに対するフツ素 イォンのモル比をとの範囲にすることにより、口 腔用組成物のう蝕予防効果を非常に高いものとす ることができる。とれに対し、第1鋸イオンに対 するフッ素イオンのモル比が前記範囲よりも小さ い場合(第1錫塩に対し水溶性フッ化物の配合量 が少い場合)は、う蝕予防効果がかなり劣る上、 第1錫イオンの安定性が非常に低下し、また第1 錫イオンに対するフツ案イオンのモル比が前記範 囲より大きい場合(フッ化物過剰の場合)もう蝕 予防効果が低下し、いずれも本発明の目的を達成 し得ない。なお、第1錫イオンに対するフツ累イ

1 1

イオンと HPO,²⁻ イオンになると共に、一方で Ca²⁺ イオンが F⁻ イオンと 反応して比較的難溶性の CaF₆ が生成し、他方で HPO,²⁻ が 8n²⁺ , F⁻ イオンと 反応して Sn₅ F₆PO₆ という難溶性の化合物が生成して被膜を形成することによるものであると 考えられた。なか、このような現象は SnF₆ 単独では 短時間で起こらず、本発明に係る口腔用組成物に 特徴的なものであつた。

なお、本発明においては、口腔内適用可能なないない。口腔用組成物の出を2~4の範囲に調整するように配合することが好ましく、第1幅塩と水溶性フッ化物とを前配モルルで配合ととはない。 はいまり、上述した効果が更に高くなる。(対が2より低いと口腔内で適用する際に問題が生じる場合があり、出か4より高いと効果、安定性が低下する。)

との場合、口腔内で適用可能な酸性物質としては、特にモノカルポン酸、 ジカルポン酸、トリカルポン酸、 鉱酸の一種又は二種以上が使用される。

特別 昭54-5 9 3 3 9(4) オンのモル比の好ましい 範囲は 3.5 ~ 6.0 である。

この場合、前記第1 錫塩と水溶性フッ化物とを 前記モル比でかつ水に溶解されている状態で含む 口腔用組成物は、一般に酸性領域にあるが、本発 明では、 更に との口 腔用 組 成 物 に 口腔 内 滴用 可能 な酸性物質を配合することが好ましい。即ち、第 1銭塩と水溶性フッ化物とを前記モル比において 含む口腔用組成物に酸性物質を配合すると、この 口腔用組成物を超面に塗布した際、30秒程度の とく短時間で幽面に難落性かつプラッシングなど の物理的作用にも充分耐え得る非常に脱落し難い 被膠が確実に形成され、エナメル質を酸脱灰した 後の表面硬度並びにフッ素のアップテーク量が著 しく増大し、またエナメル質からの Ca²⁺溶出 色も 非常に被少し、H 4.5 の脱灰液で脱灰してもエナ メル質の表面崩壊のみられたい歯質に改善すると とがてき、そのう鮭予防効果が顕著に増大する。 このととは、本発明者らの知見によれば、との口 腔用組成物を歯面に塗布した場合、歯面が若干ェ ッチングされ、エナメル質の一部が溶解して Ca 2+

12

モノカルポン酸としてはL-アスコルピン酸、乳 敵、酢酸、プロピオン酸、n-酪酸、グルコン酸 等が使用されるが、第1 錫イオンを安定化させる 作用に優れている点からL-アスコルピン酸、乳 酸、グルコン酸が好ましい。また、ジカルポン酸 としてはマロン酸、酒石酸、リンゴ酸、コハク酸、 マレイン欧、L-アスペラギン酸、L-グルタミ ン酸、シュウ酸等が使用され、更にトリカルポン 殴としてはクエン酸等が、鉱酸としては塩酸、硫 酸、正りン酸、ピロリン酸等のリン酸などが使用 されるが、同様に安定性の点からマロン像、酒石 酸クエン酸、塩酸、ピロリン酸が好きしい。これ ら酸は、上述したように口腔用組成物の山が2~ 4 になる範囲で配合することが好ましいが、 特に モノカルポン酸の場合には第1錫イオンしモルに 対してモノカルポン酸のモル比が0.8 × 0.5× モ ル(但しxは第1個イオンの口腔用組成物中の重 **盤 5 値を表わす。)以上で27×0.6× モル以下** になる範囲(第6図において直線 Xiと Xi との間の 範囲)で配合するととが好ましく、ジカルボン酸、

トリカルポン酸、鉱酸の場合は第1錫イオン1モ ルに対して0.2 × 0.6× モル以上かつ 5×0.6× モ ル以下の範囲(第11図において直蒙 Y, と乙との 間の範囲)で配合するととが好ましい。即ち、酸 の配合量は口腔用組成物中の第1盤イオン量によ り効果に慈雄じまたモノカルポン酸とジカルポン 酸、トリカルポン酸、鉱酸とでは口腔用組成物適 用時における作用効果に若干の差があり、モノカ ルポン酸の場合には前記モル比の範囲で配合する ことにより、口腔用組成物のう蝕予防効果を確実 VC 高め、かつ第1 鰯イオンを十分安定して口腔用 組成物中に保持させることができ、ジカルポン酸、 トリカルポン酸、鉱酸の場合には前記モル比の範 西で配合するととにより、同様にう蝕予防効果、 網 1 鯛イオンの安定性を良好なものとすることが てきる。とれに対し、酸の配合量が前記範囲外の 場合には、十分なり蝕予防効果を期待し得ない場 合があり、また特に前記下限以下の範囲では第1 鰛イオンの安定性が低下する場合がある。なお、 モノ カルポン酸のより好ましい配合量は 0.9 ×

1 5

○甘味料や付香剤等を加えて製造し、またペース ト状の局所用盤布剤を製造する場合は、更にクリ セリン等の保湿剤やキサンタンガム等の粘結剤、 防腐剤等を加える。また、歯磨の場合には、ピロ リン酸カルシウム、不溶性ポリリン酸カルシウム、 二酸化チタン、レジン、石膏、水酸化アルミニウ ム 等の研贈剤(配合量通常 20~60 多)、キサ ンタンガム、グアガム、カラギナン、ナトリウム カルポキシメチルセルロース等の粘結剤(0.5 ~ 5 %)、グリセリンやソルビトール、その他の多 価 アルコール等の保湿剤(20~25#)、ラウ リル硫酸ナトリウムなどの水溶性アルキル硫酸塩、 その他の発泡剤(1.5~3分)、それにハッカ油、 スペアミント油、アニス油等の付香剤、サッカリ ン等の甘味剤、ペラオキシ安息香散エチル、ペラ オキシ安息香酸プチル等の防腐剤、更に有効成分 等を配合して製造する。

とのようにして製造された口腔用組成物は、口 腔内で適用されて歯面に接すると歯面に離落でか つ強固な被膜を形成し、エナメル質の耐酸性を高 特間 M54-59339(5)
0.6×モル以上で27×0.6×モル以下の範囲(第6
図において直線 X。と X。との間の範囲、酸の配合 最を直線 X。より上の範囲とすることは不経済であり、ペースト化も難かしく、製品製造上問題が生じる場合がある。)、ジカルボン酸、トリカルボン酸、鉱酸のより好ましい配合量は 0.3 × 0.5×~3×
0.5× モルの範囲(第11 図において直線 Y。と Z。との間の範囲)である。

·...

16.

め、フッ素を多く取り込んで、エナメル質の耐酸 性を向上させ、非常に優れたり蝕予防効果を発揮 する。しかも、この被膜は上述したよりに歯而に 強固に付着され、通常のプラッシングや貨物の咀 しゃく等によつては容易に脱落しないから、一度 処置した後、う蝕予防効果を長期間に買り保持し、 ひんぱんに処置する必要がない。従つて、局所用 塗布剤、洗口剤、薬用歯磨剤等としての忽れた機 能を有し、またキャピテインール剤としても非常 に好適である。即ち、盆布剤、洗口剤、歯斑等の 口腔用組成物を歯面に塗布乃至は接触して上述の 如き被腹を形成するととにより、処置した歯面の り蝕を確実に防止することができ、またり蝕部の 修復には現在アマルガム、コンポジットレジン等 が用いられており、例えばアマルガム充填の場合 アマルガムとエナメル質問のギャップが必ず存在 し、そこからり蝕が再発することが多いが、この ヤヤップをシールし、象牙質の侵入路を埋める材 料として本発明に係る口腔用組成物(キャピティ シール剤)を窩欄に盤布するだけで耐り蝕性に優

特別 昭54-59339(6)

れた被膜を付着し得、この被断は上述したように 強固に付着される上、窩洞内では物理衝撃、摩擦 は殆んどないため更に長期間確実に保持されるの で、キャピティシール剤として非常に優れた効果 を発揮する。 しかも、本発明に係る口腔用組成物は、餌1盤 しかも、本発明に係る口腔用組成物は、餌1盤 ではな状の局所用塗布剤や洗口剤の場合、従来 よりも第1錫イオンが低機度でも十分安定保持さ かに、これら超成物中にそれぞれの機能であれの機能である。 これを一晩水道水中に放置し、次いで協面をブランングし、表面 付着物を除去した。こうして洗浄したサンプル (留)を脱灰液(0・1 M酢酸緩面液、叶 4・5)に浸 でし、2 0 ℃で 2 時間静置脱灰した。次に、脱灰 を受けたエナメル表面の硬度をヴィッカース硬度 計を用いて測定し、その測定値で耐酸性の指標と

しかも、本発明に係る口腔用組成物は、第1級・イオンが安定して長期に任性、関連を持され、例えば液状の局所用強布剤や洗口剤や洗口剤が低降を定保持され、これにより長期間保存後でも十分なり蝕下が効果が発される。また、経時的、熱的保存安定性が向上したとにより、作り置きが可能になり、近に、安定化された高濃度の強布剤や洗口剤を所留に応じて希釈して使用することもでき、使用上非常に便利である。

次に実験例を示し、本発明を具体的に説明する。 〔実験例1〕

フッ化第1個38とフッ化ナトリウムの所定股を水に溶解し、第1錫イオンに対するフッ案イオンのモル比を彼々に変えた組成物を調製した。

19

် င်	4	9	6.5	131
(200)	2.5	4.5	9	140
	2.0 2.5	4.0	5.8	148 140 131
	1.5 1.75	3.5 3.75	5 5.5	156 156
	1.5	3.5	5	156
	0.73	2.75	**	121
	0	2	2.5	110 121
第二条	NaF/SnF。(モル比)	F_/Sn2+ (モル比)	協民智品	エナメル質硬度 (Vi-IN)

上記の結果より、第1個イオンに対するフッ架 イオンのモル比がほぼ 3・2 の付近で変曲点があり、 モル比 3・2 以上でエナメル質の硬度を特異的に高 くする効果が認められた。

2 0

した。硬度測定結果を第1表及び第1図に示す。 なお、硬度値は5個のサンプルの平均値である。

〔與験例2〕

フッ化第1 錫 0・2 7 9 とフッ化ナトリウムの所 定量と L - アスコルピン酸の所定量とを水に答解 し、第1 錫イオンに対するフッ素イオンのモル比 及び第1 錫イオンに対する L - アスコルピン酸の モル比を種々に変えた組成物 1 0 0 9 を調製した。

なお、第2 奏において、" 評価 "の線の評価基準は以下の通りである。(以下同じ)

◎:歯面の耐酸性を向上させる効果及び組成物

特朗 昭54-59339(7)

○: 歯面の耐酸性を向上させる効果及び組成物 の安定性がいずれも良好。

の安定性がいずれも非常に良好。

△: 歯面の耐酸性を向上させる効果又は組成物 の安定性が若干劣る。

×: 協面の耐酸性を向上させる効果及び組成物 の安定性のうちいずれか一方もしくは両方 が劣る。

										-,,,		
図画物 照符号		•	<			(×a			·	ن	
四面	×	0	0	×	×	0	0	×	×	0	(©)	×
硬度 (VHN)	166	226	257	168	165	212	250	140	151	210	257	158
語 克 克	5.9	2.4	2.4	2.3	3.2	2.6	2.6	2.5	3.8	3.4	2.8	5.6
₽√Sn²+ (モル比)	6.6	5.7	3.9	3.0	6.8	5.7	3.9	3.0	9.3	5.7	3.9	3.0
NaF配合 最(9)	0.53	0.27	0.14	0.07	65.0	0.27	0.14	0.07	0.53	0.27	0.14	0.07
酸/8㎡ NaF配合 (モル比) 量 (カ	26.2	•	Ŀ	Ш	13.1	*	*	"	6.6			"
L-ブスコルピン 酸配含量(タ)	7.96	t	ta:	J.	3.98	34.	* .	*	2.0			•

2 3

図画像照布や a 計 QA DE DE CONTROL OF C 250 265 223 257 257 Ѣ 9.2 はば 盘 BE Su モル比) L- アスコルビン酸配合量(f) F78n²+ (モル比) NaF配合 最(分

2 5

次に、ファ 化第 1 錫 量 を 1・0 多及び 3・0 多とし、上配と同様に実験を行つた。結果を縛 4 表に示す。また、第 4 表の結果を絹 3 図に併配する。

1-

						2 4	ļ							
	図面 を 照符号			μ						Ľz.				
	加	0	0	0	0	0	V	۵	٥	0	0	0	©	0
	(VHN)	240	291	281	273	258	191	180	198	200	230	240	255	248
	数据	3.1	2.8	2.6	2.4	2.2	4.4	4.0	3.4	3.2	5 - 8	2.7	2.5	2.1
	数·8n ²⁺ (モル比)	8.0	1.6	3.3	٦. ٩	13.0	90-0	0.1	0.2	4.0	8.0	9.1	3.3	6.3
	Fンth 2+ L-Tスコルピ (モル比)ン酸配合量(9)	6.0	1.8	3.7	7.3	14.6	0.2	0.4	0.7	1.4	2.8	5.5	-	2 2
	F/sh ²⁺ (モル比)			3.75					3.5			•	•	
ф Қ	NaFE 合量(9)			0.47					1.2					
£	SnFs 費(9)			1.0	Æ				3.0	æ				

3 歌

账

__

示す(以下同じ)

∮□

40

巨

関定が不

が崩壊し、 硬度

m. 仁趣西,

〔实験例3〕

フッ化第1월 0・2 79とフッ化ナトリウムの所定量と乳酸の所定量を水に溶解し、1009の組成物を調製した。

以下、実験例2と同様に操作し、エナメル質の 表面硬度を測定した。第5表及び第6表にその結 果を示す。また、第5表の結果を第4図に、第6 表の結果を第5図に示す。

図画参照符号			5			=	4			.· *	-		
計角	×	0	(C)	×	×	0	0	×	×	0	0	×	
硬 度 (VHN)	и.ш.	210	247	182	163	193	258	221	1 62	183	243	162	
胡虎克	2.7	2.6	1.8	1.5	3.5	3.0	2.2	2.0	4.0 >	4.0	3.6	2.8	:.·
F/Sn ²⁺ (Enk)	6.3	5.7	3.9	3.0	9.3	5.7	3.9	3.0	6.9	5.7	3.9	3.0	
NaF配合 量 (9)	0.53	0.27	0.14	0.07	0.53	0.27	0.14	0.07	0.53	0.27	0.14	0.07	
乳酸/Sn [#] NaF配合 (モル比) 量 (9)	25.5			•	6.4	*	•	*	1.6			*	
乳酸配合量 (9)	3.96	•			1.0		. 2		0.25	•	K	*	

松

200 100

27

		1				
F_3n²+ (モル比)	乳酸配合量 (9)	実験る 計 (ホを形)	翻译	原 (VHN)	岸	図画物 照符号
	0.13	8.0	3.8	207	0	
	0.25	1.6	3.6	243	0	
3.9	0.5	3.2	2.9	280	0	ъ
	1.0	6.4	2.2	258	©	
	1.98	12.8	2.0	255	0	
	3.96	25.5	1.8	247	0	

奥験例 2 , 3 の結果から、フツ化第 1 個とフツ化ナトリウムとにLーアスコルピン酸や乳酸といったモノカルボン酸を配合する ことにより、エナメル質の耐酸性を著しく高め得ることが知見された。また、実験例 2 , 3 の場合も実験例 1 と同様に下一/Sn²⁺が 3.2 の付近に変曲点があり、モル比3.2 ~ 7 の範囲、特に 3.5 ~ 6 の範囲でエナメル質の酸脱灰後の表面硬度を 2 0 0 乃至は 2 5 0 以上に高くするという特異性が認められた。

28

なお、Lーアスコルピン酸や乳酸の代りに酢酸、 プロピオン酸、nー酪酸、グルコン酸を用いた場 合も同様の結果が得られた。

また、L-アスコルピン酸や乳酸、或いは酢酸、プロピオン酸、n-酪酸、グルコン酸といったモノカルボン酸を配合した場合、これらモノカルボン酸の下限配合量が第1個イオン磯度により、第6図にり蝕予防効果(エナメル質の表面硬度を保持する効果を考慮したモノカルボン酸の好ましい配合

3 0

第6 概

Σ

× (0) (0)

215

0.27

0.07

盤を示す。即ち、第6図において直線X₁(M= 0.8 × 0.5 X) より上の範囲で直線 X₄ (M = 2 7 × 0.6^x) より下の範囲がモノカルポン酸の好ましい 配合範囲、直線 X, (M = 0.9 × 0.6 ×)と直線 X,と の間の範囲が更に好ましい範囲である。但し、M は錦1錫イオン1モルに対するモノカルポン酸の モル数を表わし、xは第1錫イオンの組成物中の 重量が値を表わす。

〔寒験例4〕

フツ化第1월 0.2 7 まとフッ化ナトリウムの所 定量とマロン酸の所定量とを水に溶解し、第1個 イオンに対するフッ索イオンのモル比及び第1端 イオンに対するマロン酸のモル比を種々に変えた 組成物1008を調製した。

これら組成物を実験例2と同様に歯面に浸遺塗 布し、同様な操作を行つた後、エナメル奏面の硬 度を測定し、また各組成物の安定性を調べた。第 7 表及び第 8 表にその結果を示す。また、第 7 表 の結果を第7図に、第8表の結果を第8図に示す。

喪 鮾

医阿尔伯氏

超

(VHN)

垂

44

F78n²⁺ (モル花)

NaF配合 量(9)

¥"8,

40/個/8 (モル比)

付きるの関

№ 🖼

铝玉

×

× O Ø

277

2.4

3.9 3.0 9.3 5.7 3.9 3.0

0.14

0.27

2.3

0.07 0.53

80

H

× 0 0

3.0 2.8

3.9

280

0.14

0.07 0.53

0.4

0.27

×

2.6

4.2 3.9

図画像電料 0 000000 陆 (VHN) 247 236 246 221 壓 2.6 2.0 はる 盘 マロン観入の。 モル比) 0.5 0.4 8.0 3.3 合うの関係 0.14 0.54 0.27 1.1 2.2 F_Sn t (* ▷ H) 3.75 百合 0.47 N 4

0 ĸ 無 M ٢ 6 6 鮾 の実験を行 畎 掘 0 罴 粹 0 Đ. 紙 ٦J 띪 ħ, ц. 41 0 رد * A 龠 ッ化 年 1 婦 景 を 3.0 畔 邶 ቊ 怅 表 スト 衹 స 赵 Ø

4

鸮

#

R

8

œ

鈱

Ą.

眠

邶

0

表

無

敝 ıκ

3 2

0.299以上に増やした組成物 硬度測定が不可能であ 殴配合盘を د 遊遊 F/Sn2+#9.3 T-資布した個面ならずれる **

畑

3 1

た。

に実験を行つ

嶽 ĸ

匣 図

出 無

化解1鍋量を1.0 あとし、

10

ቊ

鸽

#

ą**Ļ**J

账

搲

0

胀

6

舷

AY.

41

胀

¥

表 3

6

鮾 κ, ,

W

ĸ 畎

図画 本部			z	_		
瘎	0	0	 _	0	0	0
*						$\check{-}$
優 度 (VHN)	189	239 ·	280	277	248	185
商品をお	3.6	3.4	2-8	2.4	2.2	1.9
マロン酸/Sn 相 (モル比)	0.2	4.0	8-0	1.6	3.2	6.4
題の	0.04	0.08	0.15	0.29	0.58	1.15
F_/Sn ** マロ: (モル比) 合類			ه. ه.			
NaF配合 量 (9).			0.14			

耿

00

廐

嵌 6 紙

-245-

3 3

	図面参 照符号		بم				ď				6 4		
	評価	×	0	0	×	×	0	0	×	×	0	0	×
	爾 庭 (VHN)	u·m.	171	178	160	140	192	203	173	145	193	268	208
1	在 表上。	2.5	2.4	1.8	1.4	4.2	3.2	2.4	1.8	4.5	4.2	3.1	2.5
	F_Sn ²⁺ (モル比)	9-6	4.5	3.5	2.75	9.5	4.5	3.5	2.75	9.5	4.5	3.5	2.75
	NaF配合 量 (9)	9	83	1.2	9.0	Ð	2	1.2	9.0	9	83	1.2	9.0
	→ロン観るn (モル氏)	2.2	ь			9.0	*	k e	k	0.14	k		k
•	マロン酸配合量 (ダ	4.3		•	•	1.1	*	*	*	0.27		u	*

3 5

〔寒験例5〕

フツ化第1錫 0.2 7 9 とフツ化ナトリウムの所 . 定盤と酒石酸の所定量を水に溶解し、100gの 組成物を調製した。

以下、実験例2と同様に操作し、エナメル質の 表面硬度を測定した。結果を第12表及び第13 装に示す。また、第12表の結果を第10図に示 し、第13長の結果を第8図に併記する。

	L					
摩	0	0	٥	0	0	٥
歐	184	268	215	203	191	178
報 孫-2	3.8	3.1	8.8	2.4	2.2	2.0
マロン酸 On (モル比)	0.065	0.14	0.27	9.0	1.1	2.2
(F)	0.13	0.27	0.54	1.1	2.2	4.3
F_/8n ²⁺ ==:) (モル比)合量			3.5			
NaF配合 整 (9)			1.2			

				3 6				
図画物画作品		Ę				Ω		
福	×	٥	0	×	×	0	0	×
飘	140	206	225	163	139	206	280	182
根形	3.0	2.9	2.6	2.4	3.8	2.8	2.6	5.6
F_/8n²+ (モル比)	9.3	2.3	3.9	3.0	9.3	5 • 4	3.9	3.0
NaF配合 量 (9)	0.53	0.27	0.14	0.07	0.53	0.27	0.14	0.07
酒石酸/8n²+ (モル比)	1.2	•	•		9.0	*	2	u
酒石酸配合 鼠 (n)	0.32		*	"	0.16	b	*	

-						
図画物画			۸			
雄	Ø	0	0	0	0	0
解	165	188	280	225	195	181
超级光	3.5	3.1	2.6	2.6	2.4	2.0
酒石酸/8n ²⁺ (モル比)	0.15	0.3	9.0	1 :2	2.3	4.7
酒石酸配 合量 (9)	0.04	80.0	0.16	0.32	0.63	1.25
FブSn ²⁺ 酒石酸配 (モル比) 合量 (9)	:	1	3.9			
NaF配合 登 (9)			0.14			

郑 1 3

扆

3 9

考慮したジカルボン酸、トリカルボン酸、鉱酸の好ましい配合品を示す。即ち、第11図において直接 Y, $(M=0.2\times0.6^{x})$ と Z_1 $(M=5\times0.6^{x})$ との間が好ましい範囲であり、より好ましくは直級 Y, $(M=0.3\times0.6^{x})$ と Z_1 $(M=3\times0.5^{x})$ との間の範囲である。

[寒験例6]

フッ化部 1 鍋 0・205 g、フッ化ナトリウム 0・11 g、及び L - アスコルピン酸 1・2 g を水に溶解して 1 0 0 g の組成物 (本発明品)を調製した。

次に、この組成物中に歯を20℃で3分間浸漬し、水道水(流水下)で24時間水洗を行い、以下突験例2と同様な操作を行つた後エナメル質の 奨面硬度を測定した。

また、この優度測定のための前処理操作と同様な操作において、脱灰液(0.1 M酢酸緩衡液、出4.5)による脱灰条件を脱灰温度37℃、脱灰時間5時間し、この条件下でエナメル質から溶出したカルンウムイオンを原子吸光光度計を用いて測定した。

実験例4,5の結果から、マロン酸や酒石酸といったジカルボン酸を配合することによつても、 第1 錫イオンに対するフツ素イオンのモル比が 3.2~7 の範囲でエナメル質の表面硬度を顕著に

なお、リンゴ酸、コハク酸、マレイン酸、Lー アスペラギン酸、Lーグルタミン酸、シュウ酸と いつたシカルポン酸、クエン酸(トリカルポン酸)、 塩酸や硫酸、ピロリン酸(鉱酸)も上記と同様の 結果が得られた。

高めるととができるととが認められた。

4 0

更に、同様の前処理操作において、フラシングによるエナメル質表面付着物の除去操作後、エナメル質の最表層 3 μmを削り取り、その中のフッ 器量をフッ 素イオン電極を用いて測定した。

上記の測定結果を第14表に示す。

また、前記組成物を40~50℃に加温し、これに歯を3分間浸謝した後、上記と同様の操作を行つてエナメル質の表面硬度、エナメル質からのCa²⁺ 啓出量、フッ素のアップテーク量を測定した。その結果を第14奏に併記する。

更に比較のため、フッ化第1錫の8多水溶液及び酸性フン素リン酸溶液(APF;フッ素1.2 3 多、叶3.0)をそれぞれ調製し、これら溶液に歯を20℃で3分間浸漬した後、水道水(流水下)で2 4時間水洗を行い、上配と同様にして硬度、Ca²⁺溶出量、フツ素を測定した。第1 4 表にその結果を併記する。

また、上配各試料につき、それぞれ脱灰(脱灰条件37℃、5時間)後のエナメル質表面の形態変化を走査型電子顕微鏡を用いて観察した。第12

図乃至第15図にその顕像鏡写真を示す(なむ、 俗率はそれぞれる000倍である。)

4 3

なお、本発明に係る組成物中に歯を50℃、3 分間の条件で浸漬した後、水道水で2~3分洗浄 した場合におけるフツ米アップテーク量は15000 ppm であつた。

上記結果より、本発明に係る組成物は、これを 幽面に適用した場合、表面崩壊のない非常に耐酸 性に富む歯質を形成でき、かつそのフッ素アップ テーク量も顕著に増大し、従来にない優れたり蝕 予防効果を有していることがわかる。

〔 與 於 例 7 〕

フッ化節1鍋をフッ化ナトリウム及び第15装 に示した酸と共に水に溶解した試料を密閉もしく は開放条件下において室温で1ヶ月保存した後、 溶存 Sn²⁺ 量をヨウ素病定法により定量し、溶存 8n²⁺ 残存率を算出した。結果を第15表に示す。

なお、各試料の川はいずれる 2.6 になるように 調盛した。

20 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 0	200	3.分間		40~50℃,3分間
	APF	8 \$ SnF.	本器明品	本器明品
硬 度 VHN.	u.m.	80~100	230 ~ 240	280
Ca **溶質量 (嗎/祖)	1.0	6.0	0.4	0.4
フッ紫アップチーク型 (oom)	300	300	850	3000
電子顕像鍵觀察	吸回砂糖・	表面勘機着しい	表面的観なし	袋面崩壊なし
	第12図	第13図	郑14图	第15回

溶存 Sn 2+ 残存率 第15表

1	保存 雰 囲 気	密閉	矛	崩力	文 系
	化第1 編農度 調製直後)	0.205 %	3 %	0 - 205 %	3 %
Nal	F/8nF,	2	1.5	2	1.5
	L-アスコルピン酸	西至100%	100%	100%	i 00%
敷の	グルコン酸	u u	0	20#	85 /
種	乳酸	"	11	10"	60 #
類の	マロン酸	"	"	10"	65#
微	酒 石 酸	п	"	10 "	60"
度	クェン酸		"	10"	65#

前記各試料はいずれも6ヶ月間保存しておいて 4白潤乃至沈殿は全く生じなかつた。これに対し、 酸を配合せず、フッ化第1鍋とフッ化ナトリウム とで調製したものはフッ化第1 錫の設度が 0.205 の場合には半日、3万の場合には5日で沈殿が 生じた。

以上説明したように、本発明は第1剱塩と水路 性フッ化物とを水に溶解状態でかつ第1個イオン 1 モルド対しフッ案イオン 3・2 ~ 7 モルの 割合で配合し、更に好ましくば口腔内適用可能な酸を配合するようにしたことにより、優れたう飲予防効果を発揮すると共に、口腔内適用後その効果を長期間持続させることができ、かつ第 1 鯛イオンが長期に亘り安定して保持され、保存安定性、熱的安定性がきわめて良好である。

以下実施例を示す。

〔 與施例1 〕

水に下記各成分を溶解することにより液状局所用盛布剤を調製した。

ж 	费 部
サツカリン	0.02 #
香料	0.5 #
タツ化ナトリウム	1.2 #
フツ化第1錫	3.0 重量

〔 実施例 2]

水に下記各成分を溶解することにより液状局所用 適布剤を調製した。

4 7

L - アスコルピン酸を溶解したものと水 5 0 部に残り各成分を配合したものとを混合して上記組成のゲル状益布剤を調製した。

〔実施例4〕

突施例3と同様にして超音波用処置剤を調製した。

フッ化第1鍋	1.0	直量多
フツ化ナトリウム	0 · 47	· "
L-アスコルピン酸	1.5	H
备料	0.5	ji .
サッカリン	0.1	,,
プロピレングリコール	6 ·	H
グリセリン	. 15	<i>n</i>
グアー ガム 、オキン	2.5	<i>#</i> `
グラ安息香酸プチル	0.01	u
ж .	残郁	
	100.0	

〔寒施例5〕

水に下記各成分を溶解して洗口剤を調製した。

フッ化第1級	特問 啊54— 5 9 3 39(13) 3 · 0 重量 %
フツ化ナトリウム	1.2 "
グルコン酸	2.0 "
香料	0.5 "
サッカリン	0.02 #
<u>水</u>	残 部
•	100.0 "
〔 実施例 3 〕	
フツ化第1錫	0.205 重量%
フツ化ナトリウム	0.110 #
L-アスコルピン酸	1.2 "
哲 料	0.5 "
サッカリン	0.15 "
プロピレングリコール	5.0 "
ソルピトール	10.0 "
中サンタンガム	2.5 "
パラ安息香酸エチル	0.001 #
*	戏 部
	100.0 #

水 5 0 部にコッ化第 1 個、コッ化ナトリウム、

48

	200.0	
水 .		"
サッカリン	0.10	A
香料.	0.50	_U
リン酸	0.115	
フッ化ナトリゥム	0.110	.#
フッ化第1錫	0.205	重量多

〔実施例6〕

不溶性メタリン酸ナトリウム	40 重证系
ソルピトール	10 »
グリセリン	10 "
プロピレングリコール	
カラギナン	3.0 "
カルポキシメチルセルロース	0.5 //
サッカリン	Ú.6 #
	0 · 1 //
パラオキシ安息香酸エチル	0-01 /
· 春 科	1.0 //
ラクリル硫酸ナトリウム	2.0 "
無水ケイ酸	3.0 "
ラッ化第1 <u>錫</u>	0.27

韓阳	图54 —	5	9.3	391	141

100.0

フツ化第1錫	950日 18354 — 5 9 3 3 9 . 14
 モノフルオロリン酸ナトリウム	0 · 50 //
マロン酸	0.2 "
 水	改 部

フツ化ナトリウム 0.145 重量% 乳煅 1.0 水 残 部 100.0 . #

水にフッ化第1鍋、フッ化ナトリウム、乳酸を 溶解したものと水に残り各成分を常法に従つて混 ぜ合せたものとを混合して上記組成の練協脂を製 流した。

〔 実施例7〕

. 実施例6と同様にして下記組成の練機磨を製造 した。

不溶性メタリン酸ナトリウム	45 重量多
ソルピトール	20 #
プロセレングリコール	3.0 "
キサンタンガム	1.0 #
サツカリン	1.0 #
パラオキシ安息香酸プチル	0.005 #
香 料	1.0 "
ラウリル 硫酸 ナトリウム ´	2.0 "
無水ケイ酸	3.0 "

5 1

剱イオン機度と第1錫イオンに対するモノカルポ ン歌のモル比との関係において、モノカルポン酸 の好ましい配合範囲を説明するグラフ、第7図は フッ化能1鍋0.27%とフッ化ナトリウムとマロ ン酸とを含む組成物において、第1錫イオンに対 するフッ素イオンのモル比と硬度との関係を示す グラフ、第8図はフッ化第1鍋とフッ化ナトリウ ムとマロン酸もしくは酒石酸とを含む組成物にお いて、第1個イオンに対するこれらジカルポン酸 のモル比と硬度との関係を示すグラフ、第9図は フッ化第1個3乗とフッ化ナトリウムとマロン酸 とを含む組成物において、第1錫イオンに対する フッ紫イオンのモル比と硬度との関係を示すグラ フ、第10回はフッ化第1個とフッ化ナトリウム と酒石酸とを含む組成物において、第1錫イオン に対するフツ翡イオンのモル比と硬度との関係を・ 示すグラフ、第11図は第1錫イオン濃度と第1 錫イオンに対するジカルポン酸、トリカルポン酸、 鉱酸のモル比との関係において、これら酸の好ま しい配合範囲を説明するグラフ、第12図乃至第

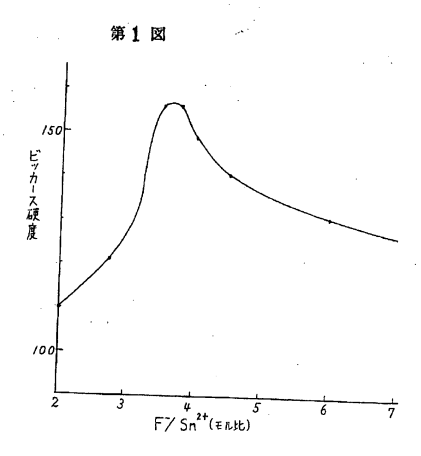
4. 図面の簡単な説明

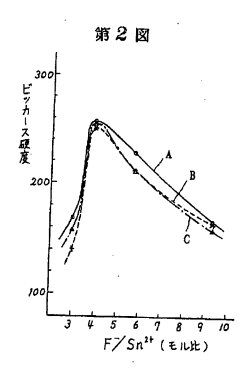
第1回はフツ化第1幅とフツ化ナトリウムとを 含む組成物において、第1錫イオンに対するフッ **繋イオンのモル比と硬度との関係を示すグラフ、** 第2図はフツ化第1錫とフツ化ナトリウムとLー アスコルピン酸とを含む組成物において、第1錫 イオンに対するフツ素イオンのモル比と硬度との 関係を示すグラフ、第3図は同組成物において、 第1錫イオンに対するL-アスコルピン酸のモル 比と硬度との関係を示すグラフ、第4回はフッ化 第1 鴟とフッ化ナトリウムと乳酸とを含む組成物 において、第1個イオンに対するフツ素イオンの モル比と硬度との関係を示すグラフ、第5図は同 組成物において、第1錫イオンに対する乳酸のモ ル比と硬度との関係を示すグラフ、第6回は第1

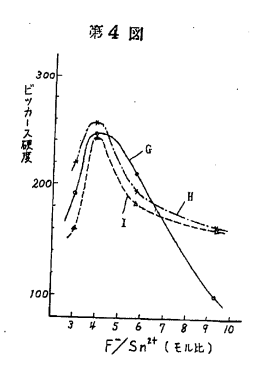
15図はそれぞれ口腔用組成物を幽面に強布し、 脱灰した後の表面状態を表わけ網像鏡写真で、銀 12図は従来の酸性フッ素リン酸溶液、第13図 は従来の8多フツ化第1錫帝液、第14図及び第 15図は本発明の一異施例をそれぞれ使用した場 合の写真である。

> 符 許 出 願 人 ライオン幽胞株式会社

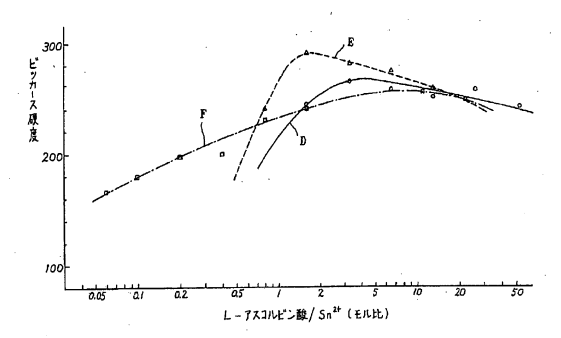
> 代理人 弁理士



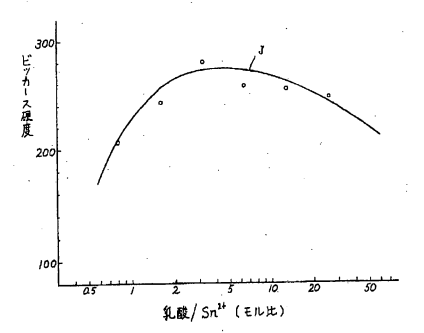


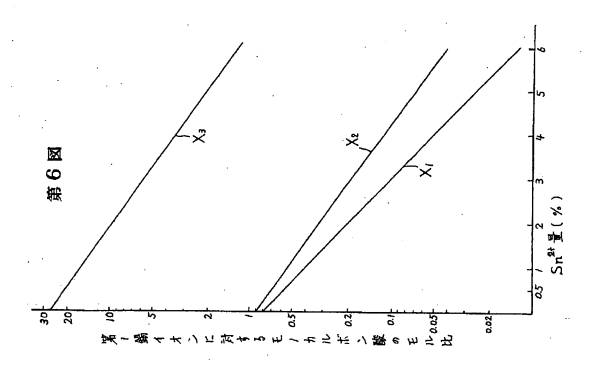


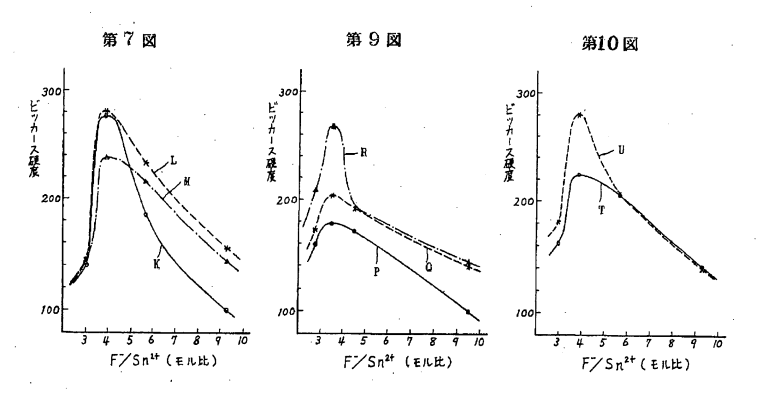


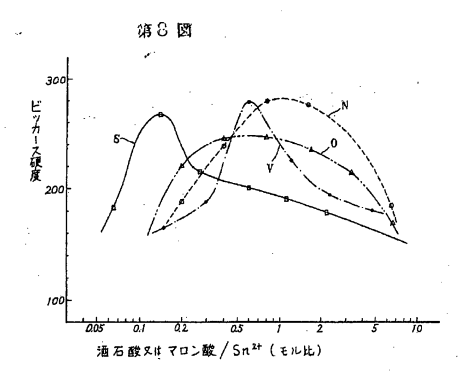


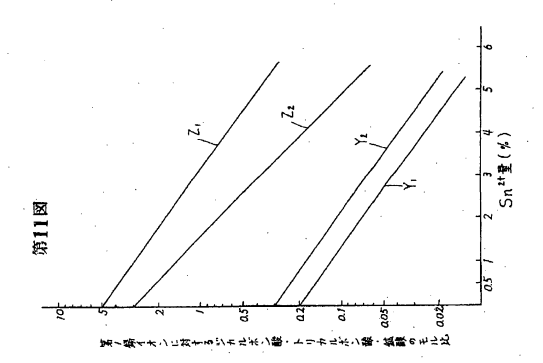




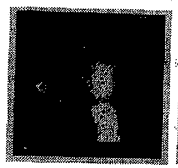


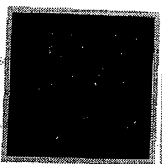


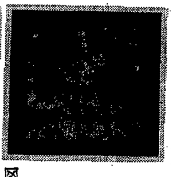


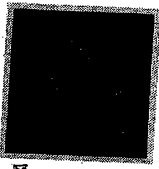


Best Available Copy











阳和52年特許顯第126102号

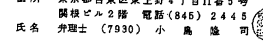
- 2 発明の名称
 - 口腔用組成物
- 8 補正をする者

事件との関係 . 特許出顧人

住所 東京都壘田区本所1丁目3番7



東京都台東区東上野 4 丁目11 番 5 号 関根ピル2階 電話(845) 2445



- 5. 補正の対象
 - (1) 明細書の「特許請求の範囲」の機
 - (2) 明細書の「発明の詳細な説明」の欄
 - (3) 図面(第6図)

- 6. 補正の内容
 - (!) 別紙の通り特許請求の範囲を訂正する。
 - 明細書第9頁第9行目「塩化第1錫等」と あるのを「塩化第1錫、ピロリン酸第1銭、 モノフルオロリン酸第1錫、酢酸第1錫、ス タナスクロロフロライド等」と訂正する。
 - (3) 同第11頁第3行目「好ましい。」の次に 「また、フツ化アンモニウム、セチルアミン ハイドロフロライドも同様に好ましい。」と 挿入する。
- (4) 同第14頁第18行目「27×0.6×」とあ るのを「30×0.6×」と訂正する。
- (5) 阿第16頁第1行目「27×0.6×」とある のを「30×0.6×」と訂正する。
- 同第16頁第11行目「特顯昭51-108988号」とあるのを「特開昭53-3 4 9 3 4 号 」と 訂正 する。
- 配含量例」とあるのを几一アスコルビン酸配 合量の」と訂正する。

- (8) 同第26 頁第4 表中「SnF, 量例」の概にお いて、「1.0 多」、「3.0 多」とあるのをそ れぞれ「1.0 」、「3.0 」と訂正する。
- (9) 同第31頁第2章行目乃至第3章行目 「M=27×0.6×」とあるのを「M=30× 0.6×1と訂正する。
- (14) 同第36頁第11表、第38頁第12表及 び第39頁第13表中「硬度」とあるのをそ れれ「硬度(VHN)」と訂正する。
- (1) 同第46頁第15表中「NaF/SnF。」とあるのを「NaF/SnF。(モル比)」と訂正する。
- (以) 同第46頁第15 設中「酸の種類の機度」 とあるのを「酸の種類と Sn²⁺ 残存率」と訂正 する。
- (13) 別紙の通り第6.図を訂正する。

3

徴とする口腔用組成物。

- 5. 此が2~4の範囲にある特許請求の範囲第 4項記載の口腔用組成物。
- 6. 第1銀塩としてフッ化第1銀を全体の 0・1 ~6 重量を配合した特許請求の範囲第4項又 は第5項記載の口胚用組成物。
- 7. 水溶性フッ化物としてフッ化ナトリウム、フッ化カリウム、フッ化Tンモニウム、モノフルオロリン酸ナトリウム、モノフルオロリン酸カリウムからなる群より選ばれる1種以上のフッ化物を使用した特許請求の範囲第4項、第5項又は第6項記載の口腔用組成物。
- 8. 口腔内適用可能な酸性物質としてモノカル ポン酸、ジカルポン酸、トリカルポン酸、及び鉱酸から選ばれる1種もしくは2種以上を 使用した特許請求の範囲第4項乃至第7項い ずれか記載の口腔用組成物。
- 口腔内適用可能な酸性物質としてモノカル ポン酸を第1 鍋イオン1 モルに対して 0.8 ×

特許請求の範囲

- 「1 第1 錫塩と水溶性フッ化物とが水に溶解された状態でかつ溶存した第1 錫イオン1 モルに対して溶存したフッスイオンが 3.2 ~ 7 モルの割合で含有されてなることを特徴とする口腔用組成物。
 - 2 第1銀塩としてフッ化部1銀を全体の0.1 ~4重量が配合した特許財水の範囲第1項配 載の口腔用組成物。
 - 8 水榕性フッ化物としてフッ化ナトリウム、フッ化カリウム、フッ化アンモニウム、モノフルオロリン酸ナトリウム、モノフルオロリン酸カリウムからなる群より選ばれる1種又は2種以上のフッ化物を使用した特許請求の範囲第1項又は第2項影数の口腔用級成物。
 - 4 第1 錫塩と水溶性フッ化物とが水に溶解された状態でかつ溶存した第1 錫イオン1 モルに対して溶存したフツポイオンが 3.2 ~ 7 モルの割合で含有されていると共に、口腔内適用可能な酸性物質が配合されてなることを特

- 0.5×モル(但し、×は口腔用組成物中の第1 錫イオンの重量多値)以上かつ 30×0.6× モル以下の割合で配合した特許 請求の範囲節 4 項乃至第7 項いずれか記載の口腔用組成物。
- 10. モノカルポン酸が L ー アスコルピン酸及び / 又は乳酸である特許請求の範囲第 9 項記載 の口腔用組成物。
- 11. 口腔内適用可能な酸性物質としてジカルボン酸、トリカルボン酸もしくは鉱酸を第1 錫イオン1 モルに対して 0.2 × 0.6×モル(但し、x は口腔用組成物中の第1 錫イオンの重量が値)以上かつ 5 × 0.6×モル以下の割合で配合した特許請求の範囲第4項乃至第7項いずれか記載の口腔用組成物。
- 12 シカルボン酸がマロン酸及び/又は酒石酸であり、トリカルボン酸がクエン酸であり、 鉱酸が塩酸及び/又はピロリン酸である特許 請求の範囲第11項記載の口腔用組成物。」

